PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

04-149166

(43) Date of publication of application: 22.05.1992

(51) Int. CI.

C07C237/22 A61K 37/02 A61K 37/02 A61K 37/02 C07C271/22 C07K 5/06 // C12N 9/99

(21) Application number : 02-272183

(71) Applicant: NIPPON KAYAKU CO LTD

(22) Date of filing:

12. 10. 1990

(72) Inventor: YAMADA FUMIKA

SUGIMURA HIDEO

SOMENO TETSUYA MURAOKA YASUHIKO TSUDA MAKOTO TAKEUCHI TOMIO

AOYANAGI TAKAAKI

(54) NOVEL KETO ACID AMIDE DERIVATIVE

(57) Abstract:

NEW MATERIAL: A compound of formula I [X is peptide residue or amino acid residue (functional group is protected), H, aminoprotecting group; Y is peptide residue or amino acid residue (functional group is protected); R is phenyl-lower alkyl or naphthyl-lower alkyl (substituted with halogen, lower alkyl, etc.,)] or a salt thereof.

EXAMPLE: (3RS)-3-tert.-Butyloxycarbonylamino-2-oxo-4-(0methoxyphenyl) butanovl-D-leucyl-valine benzyl ester. USE: A medicine. The compound of formula I exhibits an inhibitory activity against a chymotrypsin-like protease. PREPARATION: A compound of formula III obtained from a compound of formula II (P is the protecting group of the amino group) by a conventional synthetic method is oxidized with an oxidizing agent such as pyridine-trifluoroacetic acid to provide the compound of formula I.

Jest Available Copy Best Available Copy Lusi Available Copy

⑲日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平4-149166

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成4年(1992)5月22日
C 07 C 237/22 A 61 K 37/02	ABE ABF ADT	7106-4H 8317-4C 8317-4C 8317-4C		
C 07 C 271/22 C 07 K 5/06 // C 12 N 9/99	z	6917-4H 8318-4H		

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全14頁)

劉発明の名称 新規ケト酸アミド誘導体

②特 願 平2-272183

②出 類 平2(1990)10月12日

@発	明	者	ய்	Ħ	文	香	東京都北区志茂3-17-1-401
②発	明	者	杉	村	秀	夫	東京都北区志茂 3-19-26
@発	明	者	染	野	哲	也	埼玉県大宮市東新井710-50 16-201
②発	明	者	村	岡	靖	彦	東京都板橋区高島平3-11-2-1107
@発	明	者	津	⊞		誠	東京都北区志茂3-17-2-102
⑫発	明	者	竹	内	富	雄	東京都品川区東五反田 5 - 1 - 11-701 A
@発	明	者	青	柳	高	明	神奈川県藤沢市本鵠沼3-3-6
创出	顧	人	日本	化薬杉	* 式 会	社	東京都千代田区富士見1丁目11番2号

明報。會

1. 発明の名称

新規ケト酸アミド誘導体

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式(1).

(式中、 X は官能基が保護されていてもよいペプチド残 基およびアミノ酸残 基、水素またはアミノ酸残 基を示し、 Y は官能基が保護されていても R にほ で フェニル低級アルキル、 又は豊後 おって を 最後 ナフチル低級アルキルを示し、 これらの 置後 としては、 ハロゲン、 低級アルキル 基、 ア シル 基、 ア トロ 基、 ア トロ 素、 ア といる スティー・ ア ない で 示される 化合物 および その 塩。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本我明はプロテアーゼに対して阻害活性を有することが期待される新規ペプチドに関する。

[従来の技術]

天然物由来の低分子性の酵素用客物質としては、 ロイペプチン、 キモスタチン、 エラスタチナール などのペプチジルアルテヒドが知られている。 また、 これらを参考にして多数のペプチジルアルア ヒドが阻害剤として合成されている。

[発明が解決しようとする課題]

タンパク質のプロセシングに関与するプロテアーゼは、一般的に高い基質特異性を示す。 キモトリプシン様プロテアーゼに限っても、個々のプロテアーゼの基質特異性は高く、 それぞれが受情、発生、 細胞増殖、 アレルギー、 炎症をはじめとする 多くの疾患、 様々な生理、 病理現象にかかわって

特開平4-149166(2)

{課題を解決するための手段]

本発明者らが先に見いだしたポストスタチンは ペプチド鎮中にαーケト酸構造を有するが、 キモトリプシン様プロテアーゼに対する阻害効果は低い。本発明者らはキモトリプシン様プロテアーゼ に対する阻害物質としてαーケト酸含有化合物につき鋭電検討した結果、一般式(1)に示す化合物

るペプチド残差としては、例えば2~3個のアミ ノ酸からなるジペプチド残基、 トリペプチド残基 が挙げられ、これらのペプチドを構成するアミノ 酸として例えばグリシン、アラニン、パリン、ロ イシン、イソロイシン、セリン、スレオニン、シ ステイン、メチオニン、プロリン、アスパラギン 酸、アスパラギン、グルタミン酸、グルタミン、 ヒスチジン、リジン、 オルニチン、アルギニン、 フェニルアラニン、 チロシン、 およびトリプトフ ァン等のαーアミノ酸あるいはβーアラニン等の βーアミノ酸があげられる。 X におけるアミノ酸 残基としては、例えば上記アミノ難のカルポキシ ル基から水散基を除いたアミノ酸残器があげられ る。 X におけるアミノ保護基としては、 ベンジル オキシカルボニル、 ρ-メトキシベンジルオキシカ ルポニル、p-ニトロ ペンジルオキシカルポニル等 重換、無置換ペンジルオキシカルポニル基、 t‐ ブチルオキシカルボニル基等のウレタン型保護基。 ホルミル基、アセチル基、ペンゾイル基等のアシ ル型保護基、およびトシル基、トリチル基等の保

がキモトリプシン様プロテアーゼに対して阻害活 性を有することを見い出した。

(式中、Xは官能基が保護されていてもよいでもよいでもよいでもよいであるよびアミノ酸残基、水素またはでいてした。 Y は官能基が保護基を示し、Y は官能基が保護基を示し、 B 投資では、 Y は 国後 アルキルを示けるの 低級アルキルを示けるの 低級アルキシル 基、 フェニル基を示す。) で示される 化合物 およびその 塩の塩の

本発明を更に詳しく説明すると、一般式(1)において、Xは官能基が保護されていてもよいペプチド残基およびアミノ酸残基、水素またはウレタン、アシル等のアミノ保護基を示す。Xにおけ

世基が挙げられる。

Yは官能器が保護されていてもよいペプチド発 基あるいはアミノ酸残器を示す。 Yにおけるペズ デ チド残器およびアミノ酸残器としては、上における おけるものと同じものがあげられる。 Yにおけける 官能器の保護器としては、カルボン酸保護器があ げられ、例えばメチルエステル、エチルエステル イソプロピルエステル、セーブチルエステル、ペ ンジルエステルでする。 アミド、ジエチルアミド、アニリド、ナフチル アミド等のアミド型保護器等である。

日は、フェニル低級アルキル基、ナフチル低級アルキル基を示し、これらのフェニルまたはナフチル基上に置換基として、ハロゲン、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシル基、ニトロ基、アミノ基、フェニル基等を有してもよい。

本発明の明細書中のアミノ散残基、保護基およびその他で用いられている略号は以下の通りである。

特開平4-149166(3)

Leu: ロイシン

Phe: フェニルアラニン

Val: バリン

A c : アセチル

Boc: tープチルオキシカルポニル

t - B u : t - プチル

Bıl: ペンジル

M e : メチル

Ζ: ペンジルオキシカルポニル

一般式(!)で示される化合物のうち代表的な 化合物について異体例を以下の表に示す。

X-NH-CH-CO-CO-Y (1)

書号

1	H - V a I - V a I	Q _{Q12} _{QQ13}	D-180-V\$1-0H
2	7 - V = 1 - V = 1	"	,,
3	8 o c ~ V s i - V s i	*	*
4	Z - V a I	"	
5	Bac-Vel	"	"
í	H-Vel	*	11
7	Z - P h o	. *	
8	8 o c - P h e	"	*
9	H-Phe	u	"
1 0	1	~	u
1 1	Bac		*
1 2	н	~	N.

1 3	. A c	•	*	3 3	Bac-Phe	#	*
1.4	R-A # 1 - A # 1	#	D-Leu-Vel-0811	34	1	#	
1 5	Z - V a I - Y a I	*	u	15	Boc	"	w
1.8	8 o c - V s i - V s i	*	"	3 6	Ac	,,	*
1.7	7 - V s I	"	*	3 7	H-Vs1-Vs1		0-ieu-Val-0#
1 &	8 o c - V e I	~	"	31	7 - Val - Val	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	"
1 9	H - V a 1		"	3 3	Boc-Val-Val	,,	,,
2 0	Z - P h e	*	"	40	7-V=1	"	u .
2 1	8 o c - P h e	~	*	41	Boc-Vei	,,	- "
2 2	H-Phe	~		41	H-Val	,,	
2 3	н	~	<i>w</i>	43	7 - P h e	*	- "
2 4	Boc	*	N	44	Bac-Pho	"	
7 5	Ac	~		45	H-Pho	,,	,,
2 8	2	#	"	4 6	2	,,	u u
2.7	H-Vel-Vef	~	D-Leu-0 (t-Bu)	41	Boc	,,	
2 8	Z-Vat-Vat		•	4.1	н	"	
2 \$	Boc - Va ! - V # !	"	*	4.9	Ac	,,	٠
3 0	Z - V a I	ш		5 0	H-Vel-Val		D-Lev-Val-0821
3 1	Boc-Val	*	,,	5 1	2-Val-Val		,
3 2	2 - P h e	•	<i>w</i>	5 2	80c-Val-Val	"	,,

特開平4-149166(4)

D - L a u - V a L - 0.H

5 3	7 - V a 3	"	*	7.3	H = V = 1 - V = 1	CH2.	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
5 4	Boc-Val	u	#			~~	,,
5 5	H-Val	"	"	7.4	1 - A * (- A *)	"	
		*	*	75	Boc-Va (- Va (#	a
5 6	2 - P h s		,,	7 5	7 - V = 1	,,	*
5 ?	Boc-Ph*	"		11	Bas-Val	,,	"
5 8	H-Phe	*				,,	u
5 9	H	"	u	7.8	H-As1		"
60	Boc		4	7 9	7 - P h e	"	
		~	"	8 0	Bos-Pho	"	"
61	Ac		"	8 1	H-Phe	"	μ
6-2	1	H		8 2	7	*	"
6 3	H-Vs1-Vs1	"	D-Leu-0 (t-Bu)		B o c		"
6 4	7 - Val - Val	"	*	8 3		"	N
6.5	Boc - Val - Val	*	,,	8 4	Ħ		"
6 6	7-Val	w		8 5	A c	"	
	-	,,	"	8 6	H = V = 1 - V = 1	<i>N</i> ·	D-teu-Vet-OBzi
€ 7	Boc-Vai			8 7	7-711-711	*	#
6 B	Z-Phe	n n		8.8	8 o c - V s 1 - V s 1	•	#
5 9	Boc-Phe	*	*			,,	"
7 0	I	*	"	8 9	7 - V = 1		,,
71	Boc	,,,	"	\$ 0	B o c - Y = 1	"	*
12	Ac	,,	"	9 1	H - V a 1	~	"
1 2							•

93 Boc-Phs """
94 H-Phe """
95 H """
96 Boc """"
97 Ac """
98 Z """
98 Z """
100 Z-Val-Val ""
101 Boc-Val-Val """

7 - Phe

. . .

A c

108

本発明化合物、一般式(I)で示される化合物は、一般式(II)で示される化合物を酸化剤、例えばジメチルスルホキシド - カルボジイミド - ビリジン、リン酸、無水酢酸、 ピリジン・トリフルオロ酢酸等を用いて酸化することにより得られる。

(式中 X , Y , R は一般式 (I) における X , Y , R と同意義である。)

一般式(川)で示される化合物は、一般式(川)

(式中Rは、一般式(1)のRと同意義であり、 Pはアミノ基の保護基を示す)。

で示される化合物を用いて通常のペプチド合成法 に従い合成することが出来る。

一般式 (III) に使用されるアミノ基の保護基と しては、 置換及び無置換ペンジルオキシカルボニ

特開平4-149166(5)

ル基、 いブチルオギシカルボニル基、 ホルミル基、 アセチル基、 ペンゾイル基、 ドシル基、 トリチル 基等の中から通宜選択すればよい。 例えば、 一般 式 (II) で示される化合物において、 P = B o c、 R = o~メトキシフェニルメチル

であるような化合物 (川1) は、反応式 (1)

ジフェニルリン酸アジド、 N - エトキシカルボニル-2 - エトキシジヒドロキノリン等の熔合剤 を用いる方法、クロル炭酸エチル、クロル炭酸イソブチル等を用いる混合酸無水物法、更にはアジド法等ペプチド化学において使用されるアミド結合形成反応の中から適宜選択すればよい。

反応式 (1)

また、福合反応において使用される溶鍵としても、通常のペプチド化学において用いられる溶鍵が使用出来る。例えば、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジエチルエーテル等のエーテル類、塩化メチレン、クロロボルム等のハロゲン化炭化水素、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド等のアミド類、アセトニトリル等のニトリルのまた。メチルエチル等のエステル類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類の中から単独あるいは違合溶媒として使用すればよい。

反応式(2)に従って、一般式(Ⅱ)の製造法 をより具体的に説明する。 に示すような工程で、ペンジルオキシカルボニルーo-メトキシフェニルアラニン(IV)より製造することができる。即ち、文献記載の方法(Riazou Mish(zawa、Tetsushi Saino, J. Med. Chea... <u>70</u>,513(1977))に従い化合物(III^)に代表される一般式(III)の化合物へ導くことができる。あるいは、特開昭 6 2 - 2 2 1 6 6 7 記載の方法により化合物(III^)を製造することもできる。

一般式(III)から一般式(III)には、一般式(III)の化合物と、保度アミノ酸あるいは保護ペプチドを反応させる(あるいは、必要に応じて反応後保護基を除去する)ことにより製造することができる。ペプチド結合形成反応には、酸ハライド法、ヒドロキシコハク酸イミドエステル、 プシステル等を用いた活性エステル法、 ジシクロヘキシルカルボジイミド、 1 -エチル-3 - (3 -ジメチンルカルボジイミド、 1 -エチル-3 - (3 -ジメチルアミノブロビル) -カルボジイミド又はそれらとリルアミノブロビル) -カルボジィミドを用いる方法、N-ヒドロキシゴハク酸イミドを用いる方法、N-ヒドロキシゴハク酸イミドを用いる方法、

反応式(2)

(式中X, Yは、一般式(1)のX, Yと同意 義である。)

即ち、化合物(叫))を、C末端、さらに必要ならば側額の官能器を保護したアミノ酸あるいは、ペプチドとジシクロヘキシルカルボジイミドおよび1-ヒドロキシベンゾトリアゾールを用いて反応

أعوانيان والإنوان والموارد والمراود والمحاود والمحاود والمحاود والمحاود والمحاود والمحاود والمحاود والمحاود

ij

[効果]

本発明により、酵素特異性を有する酵素阻害剤あるいはキモトリプシン様プロデアーゼ阻害作用を有することが期待される一般式 (I) で表される 新規ケト酸アミド誘導体が得られた。

- 3.8-3.9 (a. 18).
- 4. 1-4. 7 (a. 18).
- 6.7-7.1 (4. 48).

数考例 2

スレオー3ーtーブチルオキシカルボニルアミ ノー2ーヒドロキシー4ー(4ーピフェニル)路 酸

スレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー4ー(4ーピフェニル) 路散(2.5g)をジオキサン18mlに溶解し氷冷下 11m水酸化ナトリウム水溶液(18.5ml)を加え、ジーセーブチルジカーボネート(2.41g) を加え宣温で一夜反応させた。反応液は1 N塩酸を加えpH 4 とした後濃縮し、酢酸エチルに溶解させ飽和食塩水で3回洗浄した。無水碳酸ナトリウムで乾燥し、濾過後減圧濃縮すると白色結晶の目的物(2.5g)を得た(収率:71.6%)。

- *H-MMR (CDC1 5) 5: 1.34 (5, 9H).
 - 2. 4-3. 1 (br. 28).

[実施例]

以下、実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれにより限定されるものではない。

ズレオー3ー t ー ブチルオキシカルボニルアミ ノー2 ーヒドロキシー4 - (o - x トキシフェニル) 味味

スレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー4ー(oーメトキシフェニル) 酪酸 (f. 5g)をジオキサン10m1に溶解し、氷冷下 1 N水酸化ナトリウム水溶液 (35. 2m1)を加え、ジー 1 ー ブチルジカーボネート (4. 61g) を加え室温で一夜反応させた。 反応な 1 N塩酸を加え p H 4 とした後連絡し、酢酸エチルに溶解し飽和食塩水で3回洗浄した。無水碳酸ナトリウムで乾燥し、濾過後減圧連縮して白色結晶の目的物 (3. 0g)を得た(収率: 64. 5%)。

- R-AME (CD POD)
 - δ: 1.1-1.3 (m. 9H).
 - 2.6-3.0 (m. 2H).
 - 3.83 (s. 3H).
 - 4. 1-4.4 (m. 2fl).
 - 5.0-7.7 (m. 3H),
 - 1.2-7.7 (m. 9H).

実施例(1)

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノ - 2 - オキソ - 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル - D - ロイシル - バリンベンジルエステル

a) スレオー 3 - t - ブチルオキシカルボニルア ミノー 2 - ヒドロキシー 4 - (o - メトキシフェ ニル) ブタノイルーローロイシルーパリンペンジ ルエステル

スレオー3ーtーブチルオキシカルボニルアミノー2ーヒドロキシー4ー(ローメトキシフェニル) 酪酸 (1.1g) をジクロロメタン (15al) に溶解し、水冷下1-ヒドロキシペンゾトリアゾール (4.52g) 及びジシクロヘキシルカルボジイミド (0.81g) を加えた。この溶液に0-ロイシル-バリンペンジルエステル・トリフルオロ酢酸塩 (1.50g) をジクロロメタ

特開平4-149166(ア)。

ン(3mi)及びトリエチルアミン(8.51mi)で溶解した溶液を満下し、室湿で20時間反応した。反応液を濃縮し、酢酸エチルに溶解し、5%炭酸水素ナトリウム水溶液、5%クエン酸水溶液、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、溶液を減圧濃縮して、2.8gの油状物を得た。この油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-アセトン=20:1 (V/V)の混合溶媒で展開した。目的物質を含むフラクションを減圧で濃縮し、白色粉末1.86gを得た(収率;80.5%)。

1 H- HMR (C0,00)

- δ: 0.8-1.0 (m. 12%),
 - 1. 2-1.4 (m. 9H).
 - 1.5-2.3 (m. 4H),
 - 2.6-3.0 (m. 2H).
 - 3.7-3.9 (m, 3H),
 - 4.0-4.4 (8. 38).
 - 4.5-4.7 (m. 18).
 - 5. 5-5. 3 (m. 2H).

(s. 58).

6.7-7.4 (0. 48).

7.33

b) (3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニルアミノー2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル - D - ロイシル - バリンベンジルエステル

スレオー3ー(「ブチルオキシカルボニルアミノー2ーヒドロキシー4ー(「ローメトキシフェニル)ブタノイルーDーロイシルーパリンベンジルエステル (410 mg) にピリジン・トリフルオロ酢酸塩 (30 mg)、ジシクロヘキシルカルボジイミド (400 mg)、DMSO(1 ml) 及びベンゼン (1 ml) を加え、 室温で2 の時間撹拌した。 反応終了後、 反応液を酢酸エチル (60 ml) で 希釈し、 飽和食塩水で洗浄した。 無水硫酸ナトリウムで乾燥し濾過後反応液を濃縮した。 得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、 クロロホルム - アセトン (15:1) の 混合溶媒で展開し、目的のフラグションを濃縮して300mg (収率:71.1%) の白色 粉末を得た。

1 H - HMR (CD 300)

- 5 : 0.8-1.6 (m. 12H).
 - 1.1-1.3 (m. 9H),
 - 1.5-2.3 (m. 4H).
 - 1,5-3,2' (m. 2H),
 - 3, 8-3, 9 (m, 3H), 4, 9-4, 4 (m, 2H),
 - 127
 - 4.5-4.7 (m. 1H), 5.0-5.3 (m. 2H),
 - 6, 7-7, 4 (m. 9H).

実施例(2)

- (3 R S) 3 t ブチルオキシカルポニルアミノー 2 オキソー 4 (o メトキシフェニル) ブタノイル- D ロイシル- パリン
- (3 R S) 3 t ブチルオキシカルボニル アミノ - 2 - オキソ - 4 - (o - メトキシフェニ ル) ブタノイル - D - ロイシル - パリンペンジル エステル (15 tag) を酢酸 :メタノール:水=1:1:1の渡 合溶液 (18 al)に溶解し、パラジウム属 (28 ag) の存

在下、常圧で 4 5 ℃。 3 時間接触還元を行なった。 触媒を濾過し、濾液を減圧激縮し、123 mgの白色結 晶(収率:92、9%)を得た。

1 H - WMR (CD , 00)

- δ: 0.8-1.1 (m. 12H).
 - 1.1-1.3 (a. 9H).
 - 1.5-2.3 (m, 4H).
 - 2.3-3.3 (m. 2H).
 - 3.7-4.0 (m. 38).
 - 4.0-4.7 (m. 3H),
 - 6.7-7.3 (m. 48).

実施例 (3)

- (3 R S) 3 アミノ 2 オキソ 4 -(o - メトキシフェニル) ブタノイル - D - ロイ シルーパリンペンジルエステル・塩散塩
- (3 R S) 3 t ブチルオキシカルボニル アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル - D - ロイシル - パリンペンジル エステル (258eg) をジクロロメタン (1ml) に 溶解し、

特開平 4-149166 (8)

\$;

氷冷下4 N塩酸-ジオキサン溶液 (5ml)を加え、室湿で2 時間反応した。反応液を減圧濃縮し、護灌をn-ヘキサンで数回洗浄後、乾燥して708 mg (収率; 94.8%)の油状物質を得た。

1 H - NMR (CD 300)

- æ: 0.8-1.1 (m. 12H).
 - 3,4-2,3 (m, 4H).
 - 2.4-3.1 (m. 2H).
 - 3.4-4.8 (m. 3H).
 - 3.7-3.5 (m. 3H).
 - 5.0-5.2 (m. 2H).
 - 6.8-7.4 (m. 9H).

実施例(4)

(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソ - 4 -(o - メトキシフェニル) - D - ロイシル - パリン・塩酸塩

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノ-2 - オキソ-4 - (o - メトキシフェニル) ブタノィル-D - ロイシル-バリン (55mg)を

D - ロィシルーパリンペンジルエステル

スレオー3ーt-ブチルオキシガルボニルアミ ノー2-ヒドロキシー4-(o-メトキシフェニ ル) ブタノイル】 - D-ロイシル-パリンペンジ ルエステル (357mg) をジクロロメタン (2ml)に溶解 し、氷冷下 4 N 塩酸 -ジオキサン溶液 (5ml)を加え、 室温で 2 時間反応した。反応液を滅圧濃縮し、残 濠を n −ヘキサンで数回洗浄した後濃縮し、スレオ - 3 - アミノ - 2 - ヒドロキシー 4 - (0 - メト キシフェニル) ブタノイルーD-ロイシルーパリ ンペンジルエステル・塩酸塩を得た。次いでN-ペンジルオキシカルポニルフェニルアラニン (188 ag)をジクロロメタン (fai)に溶解し、氷冷下、 1 -ヒドロキシベンソトリアゾール (96.0ag)およびジ シクロヘキシルカルポジイミド(141mg)を加えた。 次いで上記 スレオー3~アミノー2~ヒドロキ シー4-(o-メトキシフェニル)ブタノイルー D-Dイシル-パリンペンジルエステル・塩酸塩 をジクロロメタン (4el) 及びトリエチルアミン (8,12ml)に溶解した溶液を満下し、20時間提件

ジクロロメタン (1ml) に溶解し、氷冷下4 N塩酸-ジオキサン (1ml)を加え、室温で 2 時間反応した。反応液を滅圧濃縮し、残渣を n - ヘキサンで洗浄後、連絡して 47mg (収率; 95.8%)の白色結晶を得た。
1H-NMR (CO₅OD)

- Б: 0,8-1.1 (ж. 12H).
 - 1.5-2.3 (m. 4H).
 - 2.6-3.3 (m. 7H).
 - 3.8-4.0 (m. 3H).
 - 4. 2-4. 8 (m. 3H).
 - 6.8-7.4 (m. 4H).

実施例 (5)

N - ベンジルオキシカルボニルフェニルアラニル- [(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソ - 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシル - パリンベンジルエステル

a) N-ペンジルオキシカルボニルフェニルア ラニルー [スレオー 3 - アミノー 2 - ヒドロキシ - 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] -

した。反応液を濃縮後、酢酸エチルに溶解し、5%皮酸水素ナトリウム水溶液、5%クエン酸水溶液、20和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、濾液を減圧濃縮して、400mgの油状物を得た。この油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-アセトン=20:1(Y/V)の混合溶媒で展開した。目的物質を含むフラクションを濃縮し、白色粉末260mgを得た(収率:59.1%)。

1 H-NUR (CDC 1 3+0 20)

- δ: 0.7-1.0 (m. 12H).
 - 1.5-1.8 (br. 3H).
 - 2.0-2.3 (br. 1H).
 - 2.7-3.2 (m. 4H).
 - 3.7-3.9 (m. 38).
 - 4, s-4, 1 (m. 1H).
 - 4.3-4.8 (m. 48). 4.9-5.3 (m. 48).
 - 6.8-7.4 (m. 198).
- b) N-ベンジルオキシカルボニルフェニルア

特開平4-149166(9)

ラニルー [(3 R S) − 3 − アミノー 2 − オキソ − 4 − (o − メトキシフェニル) ブタノイル] − D − ロイシルーバリンペンジルエステル

Nーベンジルオキシカルボエルフェニルアラニルー {スレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー4ー(ローメトキシフェニル)ブタノイル } ーローロイシルーパリンベンジルエステルにピリジン・トリフルオロ酢酸塩 (37 mg)、ジシクロヘキシルカルボジイミド (170 mg)、 D M S O (1 ml)及びベンゼン (2 ml)を加え、室温で2 O 時間提择した。反応変をする。 反応液を酢酸エチル (30 ml)で希釈し、飽和食塩水で洗浄した。 無水碳酸ナトリウムで乾燥し速返後反応液を連縮した。 得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、 クロロホルム-アセトン (15:1)の混合溶媒で展開し、目的のフラクションを濃縮して95 mg (収率: 47.5%)の白色粉末を得た。

1H-NMR (CDC13)

δ: 0.8-1.0 (m. 12H). 1.5-2.3 (m. 4H).

5: 0.8-1.1 {m, 12H},
1.4-2.3 {m, 8H},
3.31 (s. 3H),
3.4-4.7 (m, 4H),

6.7-7.4 (m. 9H).

実施例 (7)

N - t - ブチルオキシカルボニルバリルー 【(3RS) - 3-アミノー2-オキソー4-(o-メトキシフェニル)ブタノイル】-D-ロイシル-バリンベンジルエステル

 8) N-1-ブチルオキシカルボニルパリルー [スレオー3-アミノー2-ヒドロキシー4-(o-メトキシフェニル) ブタノイル] - D-ロ イシルーパリンベンジルエステル

スレオー3-t-ブチルオキシカルボニルアミノー2-ヒドロキシー4-(ゥーメトキシフェニル)ブタノイル]-D-ロイシル-バリンペンジルエステル (571ae) をジクロロメタン (2a1) に溶解し、永冷下4N塩酸 -ジオキサン溶液 (5m1) を加え、

2.8-3.4 (a. 4H).

1.4-3.7 (m. 3H).

4.0-4.7 (a. 4H).

4.0-7.5 (m. 4H).

5.0-5.8 (m. 4H). 8.6-7.5 (m. 19H).

実施例(6)

フェニルア 5 ニルー { (3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オギソ - 4 - (o - メトキシフェニル) ブ タノイル} - D - ロイシルーパザン

Nーペンジルオキシカルボニルフェニルアラニルー [(3 R S) - 3 - アミノー2 - オキソー4ー(0 - メトキシフェニル) ブタノイル] - Dーロイシルーパリンペンジルエステル (§ Sag) を酢酸:メタノール:水・1:1:1の混合溶液 (5 a I) に溶解し、パラジウム黒 (5 a g) の存在下、常圧で 4 5 ℃, 3 時間接触選元を行なった。触媒を濾過し、濾液を滅圧遅縮し、50 a g の白色結晶 (収率; 9 8 . 2 %) を得た。

1 N- NMR (CD 500)

賞温で 2 時間反応した。反応液を滅圧連縮し、残 液を n - へキサンで数回洗浄した後温縮し、スレオー 3 - アミノー 2 - ヒドロキシー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル - D - ロイシルーパリンペンジルエステル・塩酸塩を得た。次いで N - リーブチルオキシカルボニルバリン (200mg) をジクロロメタン (5 mi) に溶解し、氷冷下、1 - ヒドロキシベンゾトリアゾール (150mg) およびジシクロへキシルカルボジィミド (210mg) を加えた。次いで上記

スレオー3~アミノー2~ヒドロキシー4~(o ~メトキシフェニル) ブタノイル・ローロイシルーパリンベンジルエステル・塩酸塩をジクロロメタン (fe.17 al) に溶解した溶液を滅下し、室温で2 0 時間機件した。反応液を濃縮後、酢酸エチルに溶解し、5 %分配 放散水素ナトリウム水溶液、5 %クエン酸水溶液、飽水素ナトリウム水溶液、5 %クエン酸水溶液、飽れ食塩水で洗浄した。 有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、遮液を滅圧濃縮して油状物を得た。この油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム・アセトン

特開平4-149166 (10)

= 1 0 : 1 (∀/∀)の混合溶媒で展開した。目的物質を含むフラクションを温縮し、白色粉末580mgを得た(収率: 9 2 . 4 %)。

1H-HMR (CDCIs)

8: 0.7-1.8 (m. 188).

1.43 (s. \$H).

1,7-2.4 (m. 5H).

2.9-3.2 (m. 2H).

3.5-8.0 (br. 1H).

1.82 (s. 3H).

3.7-4.6 (m. 58).

4.1-7.5 (m. 4H).

5.0-5.3 (m. 28).

6, 4-7, 4 (m. 9H).

b) N - 1 - ブチルオキシカルボニルパリルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 -(o-メトキシフェニル) ブタノィル] - D - ロ

N-t-ブヂルオキシカルボニルバリルー [スレオー3-アミノー2-ヒドロキシー4-

8,7-7,4 (m. #H).

実施例 (8)

N-t-ブチルオキシカルボニルバリルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 -(o-メドキシフェニル) ブタノイル] - D - ロ イシルーバリン

N-t-ブチルオキシカルボニルパリルー
[(3 R S) - 3 - アミノー2 - オキソー4 (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーパリンペンジルエステル(10 mg) を酢酸:メタノール:水・1:1:1の混合溶液(5 ml)に溶解し、パラジウム無(5 mg)の存在下、常圧で45℃、3 時間接触速元を行なった。触媒を濾過し、遮液を減圧濃縮し、17 mgの白色結晶(収率: 65.4%)を得た。

**H-MMR(CO gOD)

5: 0.6-1.0 (m. 188).

1,3-1.5 (m. 98).

1.6-2.3 (m. 5H),

2.6-3.3 (m. 2H).

(o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーパリンペンジルエステル (100mg)にピリジン・トリフルオロ酢酸塩 (3 i mg). ジシクロヘキシルカルボジイミド (143mg)、 D M S O (i ml) 及びペンゼン (1 ml) を加え、富温で 2 0 時間提择した。反応 在了後、反応液を酢酸エチル (30 ml) で希駅し、飽和食塩水で洗浄した。 無水硫酸ナトリウムで乾燥し濾過後反応液を連縮した。 得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-アセトン (15:1) の選合溶鉱で展開し、 目的のフラクションを温縮して 40 mg (収率;56.1%) の白色粉末を得た。

SH-MMR (CD BOD)

δ: 0.6-1.0 (m. 18H).

1.45 (s. 9H).

1.5-2.3 (m. 5H).

2.6-3.3 (m. 2H).

1.4-4.7 (m. 4H).

3.7-3.9 (m. 3H).

5.0-5.2 (m. 2H).

3, 4-4, 7 (m. 4H).

1, 8-3, 9 (m. 3H).

6.7-7.3 (m. 4H).

実施例(9)

バリルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーバリンベンジルエステル・塩酸

Nー t ーブチ ルオキ シカルボニルバリルー 【(3 R S) ー 3 ー アミノー 2 ー オキソー 4 ー (οーメトキシフェニル) ブタノイル】 ー D ー ロ イシルーパリンペンジルエステル (13 mg) をジクロロメタン (6,5 ml) に溶解し、氷冷下 4 N 塩酸 - ジオ キサン (1 ml) を加え、 変温で 2 時間反応した。 反応 液を滅圧連絡し、残渣を n - ヘキサンで洗浄後、 濃縮して 9 mg (収率: 7 5.5%) の白色結晶を得た。

1 H - NMR (CD300)

δ: 0.8-1.1 (m. 188),

1.5-2.3 (m. 5H).

特開平 4-149166 (11)

- 2.6-3.0 (m. 2H).
- 3,4-4.8 (a. 4H).
- 3,8-3,9 (m. 3H).
- 5.1-5.3 (m. 2H).
- 6.8-7.5 (m. 9H).

実施例(10)

パリルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー4 - (0 - メトキシフェニル) ブタノイル] - ローロイシルーパリン・塩酸塩

N-t-ブチルオキシカルボニルパリルー
[(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 (o-メトキシフェニル) ブタノイル 3 - ローロイシルーパリン (9 m g) をジクロロメタン (0.5 m l) に溶解し、氷冷下 4 N 塩酸-ジオキサン (0.5 m l) を加え、 玄温で 2 時間反応した。 反応 液を減圧連縮し、残渣を n - ヘキサンで洗浄後、 連絡して 8 m g (収率; 76.9%) の白色結晶を得た。

1 H - HMR (CD , CD)

δ: 0.8-1.1 (m. 18H).

液(1=1)を加え、変温で2時間反応した。反応液を 減圧濃縮し、残渣を n - ヘキサンで数 回洗浄した後 温裕し、パリルー【スレオー3ーアミノー2ーヒ ドロキシー4ー(ローメトキシフェニル)ブタノ イル】-ローロイシルーパリンペンジルエステル ・塩酸塩を得た。次いでN-t-ブチルオキシカ ルポニルバリン (#0mg)をジクロロメタン (#ml)に溶 解し、氷冷下、1-ヒドロキシペンゾトリアゾール (60 mg) および ジシクロヘキシルカルボジイミド (900g)を加えた。次いで上記 パリルー【スレオ - 3 - アミノー2 - ヒドロキシー 4 - (o - メト キシフェニル) ブタノイル] - ローロイシルーパ リンペンジルエステル・塩酸塩をジクロロメタン (4ml)及びトリエチルアミン (8.87ml)に溶解した溶 液を流下し、室温で20時間提择した。反応液を 渠緯後、酢酸エチルに溶解し、 5 %炭酸水栗ナト リウム水溶液、5%クエン整水溶液、飽和食塩水 で洗浄した。有機層を無水破融ナトリウムで乾燥 し、進過後、進液を減圧濃縮して油状物を得た。 この油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグ

1.6-2.3 (m. 5H).

2.5-3.6 (m. 2H).

1,4-4,8 (m. 48).

1, 4-3, 4 (m. 3H).

6.8-7.3 (m. 4H).

実施例(11)

N-t-ブチルオキシカルボニルバリルーバリ ルー[(3 R S) - 3 - アミノー2 - オキソー4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D -ロイシルーバリンベンジルエステル

■) N - t - ブチルオキシカルボニルパリルーパリルー [スレオー 3 - アミノー 2 - ヒドロキシー4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシル-パリンベンジルエステル

N-t-ブチルオキシカルポニルパリルー [スレオ-3-アミノー2-ヒドロキシー4-(o-メトキシフェニル) ブタノイル] - D-ロイシルーパリンペンジルエステル (220ag) をジクロロメタン (1a1) に溶解し、永冷下4 N 塩酸-ジオキサン溶

ラフィーに付し、クロロホルム-アセトン= 10:1 (Y/Y)の混合溶媒で展開した。目的物質を含むフラクションを濃縮し、白色粉末200mgを得た(収率:88,8%)。

1H-HMR (CDCIs)

δ: 0.7-1.1 (m. 24H),

1,44 (s, 9H).

1.5-2.3 (m. 6H).

2.6-2.2 (m. 2H).

3.7-5.4 (br. 2H).

1.77 (s. 3H).

4.1-4.7 (m. 6H).

5.0-5.1 (m. 78).

5. 4-5. 5 (br. 18).

6.7-7.6 (br. 1H).

6.7-7.4 (m. 4H).

7.33 (s. 59).

b) N - t - ブチルオキシカルボニルバリル-バ リル- 【(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル)ブタノイル) - D

特開平4-149166 (12)

- ロイシルーパリンペンジルエステル

Nー・ログチルオキシカルボニルバリルーバリルー [スレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー4ー(ローメトキシフェニル) ブタノイル]ーローロイシルーバリンペンジルエステル (180mg) にしてリシル・トリフルオロ酢酸塩 (32mg) . ジシクロへびリン・トリフルオロ酢酸塩 (32mg) . ジシクロへびが、カルボジイミド (152mg) 、 DMSO (2ml) 及びでは、反応液を配置する (40ml) で希望では、反応流浄した。 標られた油 状物をシリカゲルクロマトン (10:1)の混合溶媒で最関し、自りカゲルクロマトン (10:1)の混合溶媒で最関し、目的のフラクションを連絡して140mg (収率:78.0%)の自動を得た。

1H-HMR (CDCLs)

8: 8.8-1.0 (m. 24H).

1,42 (s, \$H).

1.7-2.3 (m. 6H).

1, 0-2, 4 (m. 2H).

18-MER (CD - 0D)

8: 8.4-1.1 (m. 248).

1. 44 (s. 9H).

1.6-2.1 (m. 6H).

2.5-3.2 (m. 2H).

3, 7-3, 8 (m. 3H).

4. 0-4.7 (m. 5H).

\$.7-7.3 (m. 48).

実施例(13)

バリルーパリルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (0 - メトキシフェニル) ブタ ノイル] - D - ロイシルーパリンペンジルエステ ル・塩酸塩

N-t-ブチルオキシカルボニルバリルーバリルー (3RS) - 3-アミノー 2 - オキソー 4- (o-メトキシフェニル) ブタノイル - ローロイシルーバリンベンジルエステル (100g) をジクロロメタン (101) に溶解し、氷冷下 4 N 塩酸 - ジオキサン (101) を加え、食温で 2 時間反応した。反応

1. 20 (s. 3H).

3.6-4.7 (m. 58).

5,0-5.3 (m. 28).

5.0-7.4 (br. 5H).

6.8-7.4 (m. 4H).

7.35 (s. 5H).

実施例(12)

N-t-ブチルオキシカルボニルパリル- パリ ル- [(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソ - 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D -ロイシルーパリン

Nーtーブチルオキシカルポニルパリルーパリルー ((3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル) - ローロイシルーパリンペンジルエステル (60mg) を酢酸:メタノール:水=1:t:1の混合溶液 (5ml) に溶解し、パラジウム属 (10mg) の存在下、常任で 4 5 ℃。 3時間接触還元を行なった。触鍼を濾過し、濾液を滅圧濃縮し、48mgの白色結晶 (収率: 15.3%) を得た。

液を滅圧濃縮し、接渡を n - ヘキサンで洗浄後、濃縮して 15 m + (収率; 8 7、2 %) の白色結晶を得た。 ¹M - NMR (CO₃OO)

δ: 0.6-1.1 (m. 24H).

1.6-2.3 (a. 6H).

2.5-3.2 (a. 2H).

3, F-4, 7 (m. 58).

7.7-3.9 (m. 3H). 4.9-5.2 (m. 2H).

6.7-7.4 (m. 9H).

実施例(14)

パリルーパリルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル)ブタ ノイル] - D - ロイシルーパリン・塩酸塩

N-t-ブチルオキシカルボニルパリルーパリルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーパリン (10mg) をジクロロメタン (1ml) に溶解し、氷冷下 4 N塩酸 - ジオキサン(1ml) を加

特開平4-149166(13)

え、 室温で 2 時間反応した。 反応液を滅圧濃縮し、 残渣を n - ヘキサンで洗浄後、 濃縮して 21mg (収率 ; 16.9%) の白色結晶を得た。

1 H - NMR (CD , OD)

1.

5 : 0.6-1.2 (a. 24H),

1.6-2.4 (m. 6K).

2.5-3.3 (m. 2H).

3,6-4,7 (m, 5H).

3,7-1,9 (m. 3H).

6,7-7.3 (m. 4H).

実施例(15)

(3 R S) - 3 - 1 - ブチルオキシカルボニルアミノ-2 - オキソ-4 - (4 - ピフェニル) ブタノイル-D - ロイシル-パリンベンジルエステル

a) スレオー 3 - t - ブチルオキシカルボニルアミノー 2 - ヒドロキシー 4 - (4 - ピフェニル) ブタノイル - D - ロイシル - パリンペンジルエステル

- 1.2-1.4 (m. 9H).
- 1.5-2.0 (m. 3H).
- 2.0-2.3 (m. 1H).
- 2.6-3.1 (m. 2H).
- 4.0-4.7 (m. 4H).
- 5.0-5.2 (m. 2H).
- 7.2-7.5 (m. 14H).

b) (3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニルアミノ - 2 - オキソ - 4 - (4 - ピフェニル) ブタノィル - D - ロイシル - パリンペンジルエステル

スレオー3 - t - ブチルオキシカルボニルアミノー2 - ヒドロキシー4 - (4 - ピフェニル)ブタノイル - ローロイシルーバリンベンジルエステル (6660mg) にピリジン・トリフルオロ酢酸塩 (138mg), ジシクロヘキシルカルボジイミド (647mg)、DMSO (1ml) 及びベンゼン (3ml) を加え、富温で20時間複件した。反応終了後、反応液を酢酸エチル (60ml) で希釈し、飽和食塩水で洗浄した。無水

スレオー3-t-ブチルオキシカルボニルアミ ノー2~ヒドロキシー4~(4~ピフェニル) 鮎 酸 (1.71g)をジクロロメタン (10al)に溶解し、氷冷 下1-ヒドロキシベンソトリアソール (0.78g)及び ジシクロヘキシルカルボジイミド(1.14g)を加えた。 この溶液に B-ロイシル-パリンペンジルエステル・ トリフルオロ酢酸塩 (1.0g) をジクロロメタン (5al) 及びトリエチルアミン (0.97ml)で溶解した溶液を 洒下し、室温で20時間反応した。反応液を遅縮 し、酢酸エチルに溶解し、5%炭酸水素ナトリウ ム水溶液、5%クエン酸水溶液、飽和食塩水で洗 浄した。 有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、 進過後、進液を減圧連縮して油状物を得た。この 油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグラフ ィーに付し、クロロホルム-アセトン=10:1 (V/V)の混合溶媒で展開した。目的物質を含むフラ クションを滅圧で遮縮し、白色粉末2.07gを得た (収率: 84.2%)。

1 H - NMR (CD 30D)

5 : 0.8-1.0 (m. 12H).

破骸ナトリウムで乾燥し濾過後反応液を濃縮した。 得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー に付し、クロロホルムで展開し、目的のフラクションを濃縮して400mg(収率:60.8%)の白色粉末を

r H - H M R (C D 2 D D)

8: 0.8-1.1 (m. 12H).

1.2-1.5 (m. 9K).

1.6-2.2 (m. 4H).

2.4-3.2 (m. 28).

4.0-4.7 (m. 3H).

5.0-5.2 (m, 2H).

1.2-7.6 (m. 148).

実施例(16)

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノー 2 - オキソー 4 - (4 - ピフェニル) ブ タノイル - D - ロイシル・パリン

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノ-2 - オキソ-4 - (4 - ピフェニル) ブ

特開平4-149166 (14)

3 **%** ••••

タフィル・ローロイシル・バリンベンジルエステル (40 mg) を酢酸:メタノール:水=1:1:1の混合溶液 (5 m l) に溶解し、パラジウム鬼 (5 m g) の存在下、常圧で45℃、3時間接触還元を行なった。触媒を濾過し、濾液を減圧温縮し、30 m g の白色結晶 (収率: 8 6 . 8 k) を得た。

1 H - HMR (CD 3 GD)

る: 0.8-1.1 (m. 12H).

1,4-1,6 (m. 9H),

1.6-2.3 (s. 4H).

1.6-3.2 (m. 2H).

3,6-4.7 (m. 3H).

7.0-8.2 (m. 9H).

実施例(17)

(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソー 4 - (4 - ピフェニル) ブタノイル - ローロイシルーパリンペンジルエステル・塩酸塩

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノー 2 - オキソー 4 - (4 - ピフェニル)ブ

バリンベンジルエステル・増設塩(70mg)を酢酸:メタノール:水・1:1:1の混合溶液(5ml)に溶解し、バラジウム無(10mg)の存在下、常圧で45℃、3時間接触還元を行なった。触媒を濾過し、濾液を液圧濃縮し、51mgの白色結晶(収率; 85.0%)を得た。
*H-NMR (CD₅0D)

δ: 0,8-1.1 (m, 128).

1.5-7.3 (m, 4H).

2.7-3.2 (m. 2H).

4.0-4.7 (a. 3H).

7.1-7.7 (m. 9H).

特許出願人 日本化聚株式会社

タノイル - D - ロイシルーバリンペンジルエステル (350mg) モジクロロメタン (1ml) に溶解し、氷冷下4 N 堪酸 - ジオキサン溶液 (2ml) モ加え、室温で2 時間反応した。反応液を滅圧連絡し、残造を n - ヘキサンで数回洗浄後、乾燥して 250mg (収率: 15.8%) の油状物質を得た。

1 H - NWR (CD 300)

δ: 0,8-1,1 (m, 12H),

1.5-1.3 (m. 4H).

2.6-3.1 (0. 28).

3.5-4.8 (m. 3H).

5.1-5.2 (a. 2H).

7,1-7,7 (m, 14H).

实施例(18)

(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソ - 4 -(4 - ピフェニル) ブタノイル - D - ロイシル -パリン・塩酸塩

(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソ - 4 -(4 - ピフェニル) ブタノイル - D - ロイシル -

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.